## 世界知的所有権機関 際事務局



## 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

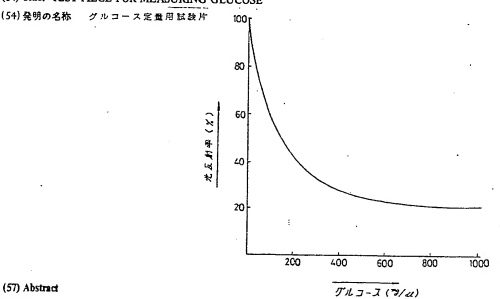
(51) 国際特許分類 3: (11) 国際公開番号 WO 80/01389 Al C12Q 1/54, 1/28 (43) 国際公開日 1980年7月10日 (10.07.80) (21) 国際出願番号 PCT / JP80 / 00004 (74)代理人 (22) 国際出願日 1980年1月4日 (04.01.80) (31) 優先権主張番号 特顯昭53-164968 (32) 優先日 1978年12月31日 (31.12.78) (81) 指定国 (33) 優先権主張国 (71)出版人(米国を除くすべての指定国について) 株式会社 京都第一科学 (KABUSHIKI KAISHA KYOTO DAIICHI KAGAKU)[JP/JP] 〒601 京都府京都市南区東九条西明田町57番地 Kyoto, (JP) (72) 発明者; および (75) 発明者/ 出願人 (米国についてのみ) 山田繁樹 (YAMADA, Shigeki) [JP/JP] 〒610-01 京都府城陽市大字寺田小字深谷64番地の 141 Kyoto, (JP) 山本孝雄 (YAMAHOTO, Takao) [JP/JP] 〒604 京都府京都市中京区西ノ京島ノ内町27番地の11 Kyoto, (JP)

弁理士 永田久喜 (NAGATA, Hisayoshi) 〒530 大阪府大阪市北区天神橋2丁目3番10号 ニチエンビル803号 永田国際特許事務所 Osaka,(JP)

AT (欧州特許),DE (欧州特許),FR (欧州特許), GB (欧州特許), LU (欧州特許), NL (欧州特許), US.

国際調査報告書

## (54) Title: TEST PIECE FOR MEASURING GLUCOSE



A test piece for measuring glucose in body fluid, which comprises a support having impregnated therein or coated thereon a mixture of a substance having a peroxydaselike activity of glucose oxydase activity-showing enzyme series, a buffer and, as a chromogen of the type to be oxidized, a mixture of guaiacum resin and tetrabase or the derivative thereof and, if necessary, polyvinylbutyral.

### (57) 要約

グルコースオキシダーゼ活性を示す酵素系パーオキシダーゼ镣活性を有する物質、展質剤とともに被酸化型 色原体としてグアヤク語およびテトラベースあるいは誘導体の混合物を用い、更に必要に応じてポリピニール プチラールを加え、これらを支持体に含浸または塗布してなる体液用のグルコース測定用試験片である。

## 情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出類のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード。

1			
ੋ	れるコード。		
AT	オーストリア	мс	モナコ
BR	プラジル	ИG	マダガスカル
CF	· 2 · 2 / 2 / M G	MW	マラウイ
CG	コンゴー	NL	オランダ
СН	スイス	NO	ノールウエー
См	カメルーン	RO	ルーマニア
DΕ	西ドイツ	SE	スウエーテン
DK	デンマーク	SN	セネガル
FR	フランス	SU	ソヴィエト選邦
GA	·ガボン	TD	チャード
CB	イギリス	ŦG	トーゴ
JР	日本	us	米国
LU	・ルクセンブルグ		

明 細 書

発明の名称

グルコース定量用試験片

## 5 技術分野

本発明は、尿、ずい液、血液などの体液中のグルコース濃度を測定する試験片の改良に関するものである。 背景技術

体液中のグルコース濃度を測定することは臨床検査
10 において重要であり、特に尿中のグルコースの検出およびその濃度の測定は、糖尿病の早期発見・診断および管理、その他糖尿病を伴なう疾患の診断および管理に極めて重要である。このような目的を達するための試験法としては、何らの機器も用いずに迅速・簡易に15 測定できるものが好ましくさらに診療に役立つため十分に正確なものでなければならない。

従来よりこれらの目的でグルコース試験片が使用されてきた。この試験片はグルコースオキシダーゼ、バーオキシダーゼ、被酸化型色原体、緩衝剤を含有する20 溶液中に吸収性担体を浸漬し、ついで乾燥して作製される。このようにして作製された試験片を尿中に浸漬すると、下の図的式で示される原理によつて、尿中のグルコース濃度に対応して呈色し、この色濃度を判定することによりグルコースの検出および定量を行なう25 ものである。



#### パーオキシダーゼ

過酸化水素+被酸化型色原体 ———— 酸化型色素+水

このうち、被酸化型色原体としては、従来オルトトリジン、被酸化型色原体としては、従来オルトトロリジン、オルトジアニシジンなどののの指示薬が使用されてきた。しかしこれらのの指示薬を用いて作製された試験片により尿中のグルコまたは帝釈度 出または定量する場合、尿の比重(アススを検出または定量するどりまたののでは、測定に大きな関連を生じる重大な欠点があった。また、これらのクロモーゲン指示薬は発がときを使け、これらのクロモーゲン指示薬は発がときを生じる重大な欠点があるた。また、これらのクロモーゲン指示薬は発がと性を有することから、製造従事者および使用者の安全・衛生面において問題あった。

しかしながら上記特許に開示されている試験片は本 25 発明者らが独自に検討した結果、通常のクロモーゲン



指示薬を使用した場合に比べ、反応時間が2~3倍も長く、尿中のグルコース存在の検出感度が低く(100mg/de以上)、かつ、試験片に含浸されている水溶性 氏化物塩の不安定性のため試験片の長期保存安定性に欠ける等の欠点を有することが確認された。

本発明は上記諸欠点を解消し、測定結果が被検体液の組成に影響されず、検出感度が臨床検査上必要なだけ十分であり、保存安定性に優れ、かつ発ガン性を有す色原体を使用しない、迅速・簡易なグルコース定量用試験片を提供することを目的とする。

発明の開示

即ち本発明は、グルコースオキシダーゼ活性を示す 酵素系、パーオキシダーゼ様活性を有する物質、被酸 化型色原体、それに緩衝剤を支持体に含浸または塗布 した体液用のグルコース測定用試験片において、被酸 化型色原体としてグアヤク脂とテトラペースあるいは その誘導体の混合物を用いるものである。このことに よつて、上記目的を十分に達するものである。

又、本発明は、更に試験片にポリビニルブチラール
20 を含有させることにより、常識を越えて極めて大量に
共存するビタミンC(アスコルビン酸)の影響を抑え
ることが可能であり、この物質の使用により、本発明
の目的はさらに完全に達せられるものである。

図面の簡単な説明

25 第 1 図 は 被 酸 化 型 色 原 体 と し て グ ア ャ ク 脂 の み を 使



用して作製されたグルコース測定用試験片における尿中グルコース濃度と反射率の関係を示す標準曲線、第2図は被酸化型色原体としてテトラベースのみを使用して作製されたグルコース測定用試験片における同様の標準曲線、第3図は本発明の実施例1.による試験片における同様の標準曲線である。

発明を実施するための最良の形態

本発明をより詳細に説述するために、以下実施例および添付図面に従つてこれを説明する。

- 10 本発明による試験片は、グルコースオキシダーゼ活性を示す酵素系、パーオキシダーゼ様活性を有する物質、緩衝剤とともに色原体としてグアヤクルブチラールを支持体に含浸または塗布させたものであり、これを変換体液中に浸漬するかこれに被検体液を塗布発明による試験片は被検体液の組成に影響されず、存出感験片は被検体液の組成に影響されず、大きに対している。なきに使れ、従来技術の欠点を完全に是正するものである。
- 20 本発明の試験片における呈色原理を図的式で下に示す。グルコースオキシダーゼはグルコースを特異的に酸化して、グルコース濃度に対応する量の過酸化水素とグルコン酸を生成し、この過酸化水素がパーオキシダーゼの作用によりグアヤク脂とテトラベースを酸化して変化型色素を生成し、結果としてグルコース濃度



を呈する。この色濃度を肉眼または光反射率計で観測 することにより、被検体液中のグルコースを検出およ び定量することが出来る。

過酸化水素+(グアヤク脂) 一 酸化型色素+水

従来技術では、被酸化型色原体としてオルトトリジ ン、ペンジジン、オルトジアニシジンのようなクロモ ゲン指示薬を使用してきた。これらの指示薬は発色 10 感度が強く、グルコースオキシダーゼの作用で生じる 過酸化水素の少量とパーオキシダーゼの少量で診断上 必要なグルコースの存在を十分に検出し、グルコース 濃度に対応する色濃度を呈することが可能であるが、 もし被検体液である尿中にビタミンCなどの還元性の 15 薬物が存在すると、グルコースオキシダーゼの作用で 生成した少量の過酸化水素を消費してしまうために呈 色しないか本来より低い色濃度を呈し、重大な測定誤 差を生じることになる。また、尿中には代謝の結果生 20 じた尿酸が含有されており、これが還元性の物質であ るため被検尿の比重が通常より大きい濃縮尿では同様 に本来より低い色濃度を呈し、逆に希釈尿では高い色 濃度を呈し、重大な測定誤差を生じることになる。

本発明者らは、従来技術によるグルコース試験片に 25 おける呈色反応に必要なグルコースオキシダーゼ量で



15

20

25-

は、尿中に含まれる塩化ナトリウムの濃度にグルコー スオキシダーゼの酸化活性が影響され、通常の尿に含 まれる塩化ナトリウムの濃度範囲では塩化ナトリウム 濃度とグルコースオキシダーゼ活性が反比例すること、 またグルコースオキシダーゼを大量に使用すると塩化 ナトリウム濃度の影響が抑えられることを見い出した。 本発明者らは、グルコースオキシダーゼの作用によ つて生じる過酸化水素が還元性物質によつて消費され 測定誤差を生じるが、これを抑えるためより多くの過 酸化水素を生成させ過酸化水素の消費率を低減させる 必要があることと、前述の塩化ナトリウムとグルコー スオキシダーゼ活性の関係に着目し、試験片にグルコ ースオキシダーゼを大量に使用すべきであることを見 い出した。しかし、オルトトリジン、ペンジジン、オ ルトジアニシジンなどのクロモーゲン指示薬は、前述 の通り発色感度がよく、グルコースオキシダーゼを大 量に使用すると必要以上のグルコース検出感度を示し、 その結果測定範囲が狭くなり臨床検査上不適当な試験 片が出来てしまうので、より発色感度の低い色原体を 使用する必要があることをつきとめた。

本発明者らは適度に発色感度が低く、できれば発が ン性のない被酸化型色原体を探したところ、当分野で よく知られているグアヤク脂を見つけ、前述の目的に 従つてこれを試験片に使用し、既知濃度のグルコース を含む尿試料を用いて試験したところ、グルコース濃



度約200g/de以上ではグルコース濃度に対応せず ほとんど同じ色濃度を示した。グアヤク脂が酸化され て生じる色相に対応する光波長620nmを測定波長と する光反射率計を用いて、尿中グルコース濃度と反射 率の関係を示す標準曲線を作成すると第1図のように なつた。そとで、グアヤク脂より、もう少し発色感度 が低く、酸化されて生じる色相がグアヤク脂と同じで ある被酸化型色原体を併用すればよいことに着目して 被 酸 化 型 色 原 体 を 探 し た と こ ろ 、 テ ト ラ ベ ー ス が 唯 一 最適であるととを見い出した。参考までに被酸化型色 10 原体としてテトラベースだけを使用した試験片におけ る尿中グルコース濃度と反射率の関係を示す標準曲線 を第2図に示す。テトラペースだけを使用した試験片 ではグルコース濃度約200g/dℓから呈色し始め、 200~1000 mg /deの範囲でグルコース濃度に対応 15 する色濃度が得られる。

以上のことから、本発明の目的は被酸化型色原体としてグアヤク脂とテトラベースの混合物を使用することによつて達成されることが推察された。種々実験した結果、推察の通りであり両者の混合比は1:1~1:10で使用可能で、1:2~1:4が最適であることが判明した。例としてグアヤク脂とテトラベースの混合比が1:3である試験片における尿中グルコース濃度と反射率の関係を示す標準曲線を第3図に示す。25 この試験片では尿中グルコース濃度が0~1000mg/de



の範囲において測定可能で臨床検査上必要な感度でグルコースを検出できる。

このように被酸化型色原体としてグアヤク脂とテトラベースを併用し、グルコースオキシダーゼを大量に試験片に含有させれば、通常において患者より得られる被検尿における比重の変動範囲および薬物として共存するビタミンC、グルタチオンなどの還元性物質の含有範囲において、これらの影響をほとんど受けることなく、正確にグルコースを定量することが出来る。

10 しかし、特殊なケースとしてビタミン C を大量に接種 された直後の患者被検尿では、尿中にビタミン C が50 - 1 0 0 mg / d ℓ も共存することが極く稀にある。

したがつて、本発明の目的は被酸化型色原体として 25 グアヤク脂とテトラベースを混合使用することによつ



15

20

て達せられるが、ポリビニルプチラールの使用によつ てさらに完全にその目的を達せられることになる。

- 本発明によるグルコース定量用試験片は、グルコー スオキシダーゼ活性を示す酵素系、バーオキシダーゼ 5 様活性を有する物質、グアヤク脂、テトラペース、緩 衝剤およびポリビニルブチラールを含有する。グルコ ースオキシダーゼ活性を示す酵素系は、グルコースを 特異的に酸化して過酸化水素を生ずる酵素作用を有す ればいかなる物質でも使用できる。パーオキシダーゼ 様活性を有する物質は、過酸化水素でグアヤク脂とテ トラベースを酸化させる過酸化活性を有すればいかな る物質でも使用できる。緩衝剤は pH 3.0~7.5の範 囲で適当に pH を保つ効果のある物質であればよい。 またポリビニルブチラールは重合度200~1500 の範囲であればどれも使用でき、工業製品のブチラー ル樹脂はピニルプチラール、酢酸ピニル、ピニルアル コールの共重合物であるが、このようなポリビニルブ チラール誘導体も使用できる。グアヤク脂は天然樹脂 であるグアャク樹脂またはその主成分であるグアャコ ン酸、グアイアレチン酸、グアヤク酸を使用してもよ い。テトラベースは、N,N-テトラメチルー4,4 - ジアミノジフェニルメタンの通称であり、その誘導 体である N , N ーテトラメチルー 3 , 3 ージアミノジ フェニルメタンなども使用できる。その他、保護剤、

濃厚化剤、湿潤剤、界面活性剤のような種々の添加物 25



および地色を与えるため不活性染料などを試験片に配合してもよい。

本発明の試験片を製造するには、先ず上述の組成物 のうちグルコースオキシダーゼ、パーオキシダーゼ、 緩衝剤を含有する溶液を作製し、この溶液に沪紙のよ 5 うな吸収性の支持体を浸漬して引き上げ乾燥する。次 にグアヤク脂、テトラベース、ポリビニルプチラール を含有する溶液にこれを再び浸漬して引き上げ乾燥す る。支持体としては吸収性担体の他にポリ塩化ビニル ようなフィルムをそのまま使用することも可能である 10 が、この場合、各組成物を含有する溶液に各組成物と フィルムの接合を助ける接着剤や被検体液の浸透を助 けるシリカゲルや酸化チタン粒子のような多孔性粒子 をさらに配合して、溶液をフィルムに塗布後乾燥して 15 製造する。

このようにして製造したグルコース定量用試験片を被検体液に浸漬するか、またはこれに塗布すると、グルルコース濃度に対応する色濃度を呈する。種々のかれば、コース濃度に対応する簡単な標準比色表と比較すると、生色した色濃度を内観で観察し標準比色表と比較する。は、グルコースを半定量することが可能である。用いて対応する測定光波長を有す反射率計を関策をもの原料率を測定し、種々のグルコース濃度をもつ標準液を用いて、グルコース濃度にある。関係を示す標準曲線をあらかじめ作成しておけば、グルコ



- スを定量することが可能である。

次に好適な実施例を挙げるが、これによつて本発明 の範囲が限定されるものではない。

実施例 1.

アルギン酸ナトリウム(1000cps)800mg、クエン酸・H2O3.3 %、クエン酸3ナトリウム・2H2O8.7 %を精製水100mlに加えよく攪拌して溶解させたのち、グルコースオキシダーゼ(11001/mg)600mgとバーオキシダーゼ(10001/mg)100mgを加え緩10やかに攪拌して溶解させ第1段処理溶液を作製する。この溶液にペーパークロマト用沪紙を十分に浸漬して引き上げ50℃で1.5時間乾燥させる。

グアヤク脂 0.5 g とテトラベース 1.5 g をアセトン 1 0 0 ml に添加・溶解させ第 2 段処理液とし、これに 15 第 1 段処理を終えた試験片を再び浸漬し、 4 5 ℃で30 分間乾燥させて、最終の試験片の製造を完了する。

このようにして製造を完了した試験片は小片に切断し、短冊状のプラスチックフィルムの一端に両面テープを用いて貼合し、乾燥剤としてシリカゲルを入れたガラス容器に密栓をして保存すれば1年間以上安定に保存でき、用時に取り出し便利に使用出来る。

本品を被検尿に浸漬して直ちに引き上げるとグルコースが存在すれば青色を呈する。その色濃度はグルコース濃度に対応するのであらかじめ作成した濃度判読のための標準比色表を用いて肉眼比色すればグルコー



スを半定量することが出来る。

また、試験片の表面に 6 2 0 nm の単色光を照射し反射光を測定する反射率計を用いて呈色時の試験片の反射率を測定し、種々な濃度既知のグルコース標準液を用いてあらかじめ作成したグルコース濃度と反射率の関係を示す標準曲線〔第3図〕によりグルコースを定量することが出来る。

実施例 2.

精製水100mlにリン酸カリウム(K2HPO4) 4.7 g、 リン酸ナトリウム(NaH2PO, H2O) 3.8 gを加え攪拌し てあらかじめ作製した緩衝液に、ゼラチン1.0 gを加 えよく攪拌して溶解させたのち、グルコースオキシダ ーゼ(110U/mg)を800mgとバーオキシダーゼ (130U/mg)105mgを加え緩やかに攪拌して溶解さ せ第1段処理溶液を作製する。この溶液に定性用沪紙 を浸漬し引き上げ45℃で2時間乾燥させる。

グアヤク脂 1.0 g、テトラベース 1.5 g、トウイン 2 0 (界面活性剤の商品名) 0.5 g、ポリビニルブチラール(重合度 7 0 0 ) 2.5 gをアセトンートルエン - エチルアルコール 1 : 1 : 2 の混合溶媒 1 0 0 nl に添加・溶解させ第 2 段処理液とし、これに第 1 段処理を終えた試験片を再び浸漬し、45℃で60分間乾燥させて最終の試験片の製造を完了する。

実施例 1. と同様に保存し使用する。

25 以上においては、本発明の具体化にあたつて好適な実



施例について述べたが、試験片を構成する物質においては種々の変更が可能である。例えばグルコースでもればその起源が何んであればその起源が何んできる。同様にバーオキシダーゼだった。同様にバーオキシダーゼだった。でする物質としては、バーオキシダーででないである。とでは、ハモグロビンやウロへまとを衝剤は PH 3.0~7.5 の範囲で PH を保持する効果のある物質なら、ンで設備をでする。との範囲で PH を保持する効果のある物質なら、ごの混合物、酒石酸塩、アミノ酸塩を使用する。

グアャク脂は天然樹脂として得られるものの他その 主成分であるグアヤコン酸、グアイアレチン酸、グア ヤク酸などを使用してもよい。同様にテトラベースや ポリビニルブチラールもその基本的性質が変らない誘 15 導体であれば実施例で示したものの代りに使用しても よい。さらに、保護剤、濃厚化剤としてゼラチン、ア ルギン酸ナトリウムの他カルポキシメチルセルロース、 可溶性デンプン、牛血清アルブミン等を、また湿潤剤 としてポリエチレングリコール、ポリビニルピロリド 20 ン等を、界面活性剤としてトウイン20のような非イ オン界面活性剤の他陽イオン・陰イオン界面活性剤等 を、 地色を与える不活性染料として 例えば食用色素黄 色4号等を所望により配合してもよい。なお、支持体 25 としては沪紙や布、木片などのような吸収性担体の他



ポリ塩化ビニルフイルムやポリエステルフイルムのような担体に適当な接着剤や多孔性粒子を試験片の構成物質として加え、直接これらに塗布して本発明を実施してもよい。

- 5 本発明の効果を調べるため、オルトトリジンを色原体とする従来技術のグルコース試験片を製造し、本発明の実施例 1. および 2. に示した試験片とを、尿比重および尿中に共存するピタミン C の影響について比較検討した。
- 10 先ず、種々な比重を示す尿を4種類(A、B、C、D) 集め、それぞれにグルコース含有量が100g/deおよび400g/deになるようにグルコースを添加して作製した試料を用いて試験し、試験片の呈色度 620 nmの単色光を測定波長とする反射率計を用いて呈色時の 反射率を測定した。反応時間は3種の試験片とも40 秒間とした。結果を表1に示すが、これより従来技術の試験片は尿比重の影響を大きく受けるが、本発明の実施例1.および2.による試験片ではその影響をほとんど受けないことが確認された。



表 1

試料のグル	検	体	A	В -	С	D
コース濃度	比	重	1.007	1.019	1.025	1.043
	従来技	術品	21.3	5 5.5	6 6.4	87.2
100mg∕d ℓ	実施例	1.	5 5.2	5 5.7	5 7.1	5 8.6
	実施例	2.	5 6.6	59.8	5 8.0	57.3
	従来技	術品	16.9	22.4	5 3.8	7 5.2
400mg/de	実施例	1.	2 4.3	26.9	27.1	29.2
	実施例	2.	31.5	31.3	33.3	34.7

※ 表中の数値は反射率を示す。

次に、平均的な比重を示す尿にグルコース含有量が 1 0 0 mg/de、4 0 0 mg/deになるようにグルコース を添加し、それぞれにビタミンCを共存量が10、30、15 50、1 0 0 mg/deとなる様に添加して作製した試料を 用いて試験し、同様にして反射率を測定した結果を表 2 に示す。これより従来技術の試験片はビタミンCの影響を大きく受けるが、本発明の実施例1.の試験片ではビタミンC50 mg/deまでほとんどその影響を受けないことが確認された。



5

10

## 表 2

試料のグル	試料のビタミン	0	10mg/de	30mg/d £	50mg/dl	100my∕áe
コース濃度	C濃度					
	従来技術品	5 5.5	6 2.6	7 6.5	8 9.6	9 3.1
100mg/de	実施例 1.	5 5.7	5 6.0	5 6.3	5 7.8	7 6.1
	実施例 2.	5 9.8	5 8.6	5 9.1	6 1.2	6 2.3
	従来技術品	2 2.4	3 4.4	3 9.1	5 9.6	8 9.3
4 0 0mg/de	実施例 1.	2 6.9	2 6.5	2 9.1	2 8.5	4 9.6
	実施例 2.	3 1.3	3 0.0	3 2.4	3 2.9	3 6.8

※ 表中の数値は反射率を示す。

## 産業上の利用可能性

以上詳述したように、本発明は測定結果が被検体液の組成に影響されず、検出感度、保存安定性に優れ、かつ、発ガン性を有する色原体を使用しないグルコース定量用試験片を提供するもので、臨床検査上十分に特度よく迅速・簡易に体液中のグルコースを定量することを可能ならしめ、糖尿病や糖尿病に伴なう疾患の診断および管理における実用価値は極めて大きいものである。



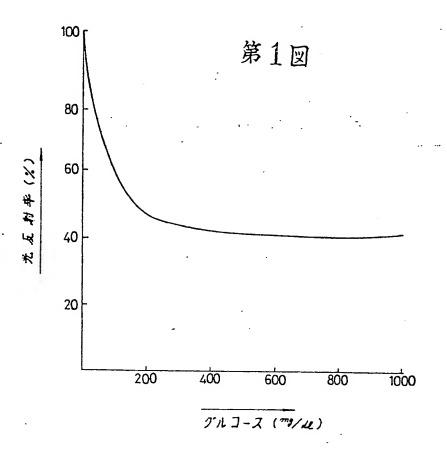
5

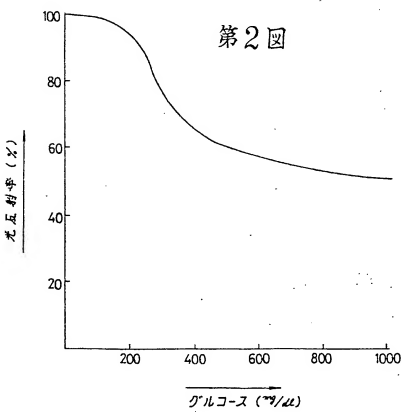
1 0

## 請求の範囲

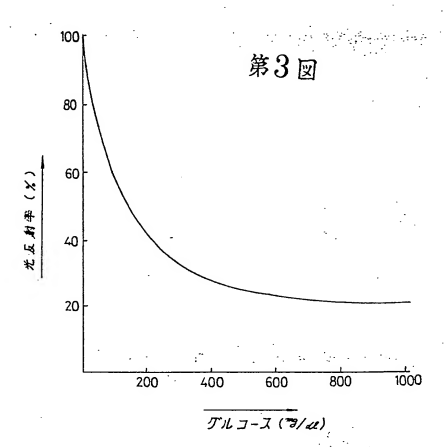
1 グルコースオキシダーゼ活性を示す酵素系、バーオキシダーゼ様活性を有する物質、被酸化型色原体、緩衝剤を支持体に含浸または塗布してなる体液中のグルコース測定用試験片において、被酸化型色原体がグアヤク脂とテトラベースあるいはその誘導体とののであると特徴とするグルコース定量用試験片。 2 ポリビニルブチラールあるいはその誘導体を含するものである特許請求の範囲第1項記載のグルコース定量用試験片。

BUREAU





BUREAU OMPI WIPO WIPO





1. 発明の属する分	}野の分類					
国際特許分類 (IPC)	)					
Int. CL 3	0129 1/54. 0	120 1/28				
11. 国際調査を行っ						
	調査を行った					
分類体系	分	類記号				
IPO	0129 1/00 . 0129	1/26 . 0129 1/2	3 .			
	C12Q 1/54 最小限資料以外の資料で	調本を行ったもの	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
	東小阪食科以外の食科 (	神堂で打りたもの				
II. 関連する技術 引用文献の * 引用フ		4 たの間海ナで管形の表示	請求の範囲の番号			
カテゴリー	文献名 -及び一部の箇所が関連するときに	は、その民連りる国内の表示	PH-24-APERTA - H 2			
A JP	. A. 53-16692		1. 2			
A JP	. A. 50-120896		1. 2			
• 0						
	•					
		<u> </u>				
★引用文献のカラ 「A」一般的技術	析水準を示す文献 「P」国際	際出願日前でかつ優先権の主張の基	礎となる出願の日			
「E」先行文献ではあるが国際出願日以 以後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日以後に公表された文献であって出						
「L」他のカテゴリーに該当しない文献 願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解						
「O」ロ頭による開示、使用、展示等に のために引用するもの 言及する文献 「X」特に関連のある文献						
N. Z II						
国際調査を完了した	02.04.80	国際調査報告の発送日 07. (	04.80			
国際調査機関		権限のある数員	4 B 7 3 4 9			
日本国	特許庁 (ISA/JP)	特許庁審査官 東 海	格 作			

様式PCT/ISA/210(第2ページ) (1977年10月)

ا فر

#### IN LEKNALIUNAL SEAKUN KEFUK

International Application No PCT/JP80/00004

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) <sup>8</sup>							
According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC							
Int. Cl. 3 Cl2Q 1/54, Cl2Q 1/28							
II. FIELDS	S SEARCH	IED					
	•		Minimum Doc	cumenta	ition Searched 6		
Classification	on System			CI	assification Symbols		
IPC C12Q 1/00, C12Q 1/26,			/26,	C12Q 1/28,	C12Q 1		
	Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched •						
III. DOCI	IMENTS O	ONS	IDERED TO BE RELEVANT 14				
Category *			Document, 16 with Indication, wher		priate, of the relevant pass	ages 17	Relevant to Claim No. 18
22.204.5	<u>;                                      </u>						
A	JP,	Α,	53-16692				1, 2
A	JP,	Α,	50-120896				1, 2
		•	•		•		
	ł						
							.
			•		•		
1	1		•				
ļ	}			•			
}			•				
					•		
	1.				•		
	1						
							·
		•				!	
						'	
1		•					
* Special	i categories	of cite	ed documents: 15			. –	
"A" doci	ument defin	ing the	general state of the art		"P" document published	prior to the	e international filing date but
"E" earlier document but published on or after the international filling date  on or after the priority date claimed  "T" later document published on or after the international filling							
to ir	"L" document cited for special reason other than those referred to in the other categories			date or priority date and not in conflict with the application, but clied to understand the principle or theory underlying the invention			
"O" doc	ument refer er means	ring to	an oral disclosure, use, exhibition	in or	"X" document of particu	lar relevanc	e
	TIFICATIO	אכ	·				
Date of the Actual Completion of the International Search :			Date of Mailing of this International Search Report 2				
I —			30 (02.04.80)	.	April 7, 1		7.04.80)
Internation	onal Search	ing Au	athority 1		Signature of Authorized	Officer 30	
Ja	panese	. Pa	atent Office				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (October 1977)

# This Page Blank (uspto)